(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-242680

(43)公開日 平成7年(1995)9月19日

(51) Int.Cl.6

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C07F 9/10 A61K 9/127 B 9155-4H

F

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 10 頁)

(21)出願番号

特願平6-35092

(71)出願人 000004341

日本油脂株式会社

(22)出願日

平成6年(1994)3月4日

東京都渋谷区恵比寿四丁目20番3号

(72)発明者 宮崎 剛

茨城県つくば市梅園 2-15-5

(72)発明者 西田 光広

兵庫県尼崎市武庫之荘西2-53

(72)発明者 杉中 昭典

神奈川県茅ヶ崎市室田2-4-10

(74)代理人 弁理士 柳原 成

(54) 【発明の名称】 反応性小胞体、形成剤および機能性物質固定化小胞体

(57)【要約】

【目的】 リポソーム表面に存在するポリオキシアルキレン鎖の先端に機能性物質を固定した機能性物質固定化リポソームを得る。

【構成】 ポリオキシアルキレン鎖が結合した下式のポリアルキレンオキシド誘導体を膜形成成分として含む反応性リポソームに、脱水縮合剤の存在下に、機能性物質を反応させ、アミド結合により機能性物質を固定化する。

(化1)

$$\begin{array}{c} H_2C-O-R^1 \\ \downarrow \\ R^2-O-CH \\ \downarrow O & O \\ H_2C-OPO-(X)_p-(AO)_n-Y-COM^2 \\ OM^1 & \cdots (1) \end{array}$$

 $(R^1, R^2$ はアシル基、AOはオキシアルキレン基、X、Yは2価の有機基、nは1~1000、pは0または1、 M^1 、 M^2 はHまたはアルカリ金属)

(2)

20

特開平7-242680

【特許請求の範囲】

下記一般式〔1〕で表わされる反応性ポ 【請求項1】 リアルキレンオキシド誘導体からなることを特徴とする 反応性小胞体形成剤。

1

【化1】

$$\begin{array}{c|c} & H_2C-O-R^1\\ & & & \\ R^2-O-CH\\ & & O\\ & & O\\ & & H_2C-OPO-(X)_p-(AO)_n-Y-COM^2\\ & & OM^1 & \cdots & (1) \end{array}$$

[式中、R1およびR1は炭素数3~30の脂肪酸のアシ ル残基を表わし、同一でも異なっていてもよい。AOは 炭素数2~4のオキシアルキレン基、nはオキシアルキ レン基の平均付加モル数で、1~1000の正数を表わ す。 n が 2 以上の場合、オキシアルキレン基は同一でも 異なっていてもよく、またランダム状に付加していて も、プロック状に付加していてもよい。XおよびYは2 価の有機残基、pは0または1、M¹およびM²は水素原 子またはアルカリ金属原子を表わす。〕

【請求項2】 請求項1記載の反応性小胞体形成剤の一 種以上を小胞体形成成分として含むことを特徴とする反 応性小胞体。

【請求項3】 請求項2記載の反応性小胞体に機能性物 質を固定してなることを特徴とする機能性物質固定化小 胞体。

【請求項4】 水溶性の脱水縮合剤の存在下に、請求項 2 記載の反応性小胞体に機能性物質を反応させることを 特徴とする機能性物質固定化小胞体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、反応性小胞体形成剤、 これを小胞体形成成分として含む反応性小胞体、この小 胞体に機能性物質を固定化した機能性物質固定化小胞 体、およびその製造方法に関する。さらに詳しくは医薬 の運搬体、検査薬、診断薬、センサー、固定化触媒、バ イオリアクター、バイオエレクトロニクス素子、マイク ロカプセル代替品など、種々の機能性リポソームまたは 脂肪乳剤等の小胞体の製造などに用いられる反応性小胞 体形成剤、これを小胞体形成成分として含む反応性小胞 体、この小胞体に機能性物質を固定化した機能性物質固 定化小胞体、およびその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】リポソームはリン脂質の二分子膜からな る小胞体であり、多分野での応用が試みられている。特 に、医薬運搬体、診断・検出用のセンサーなどへの応用 が注目されているが、リポソーム表面上または膜中に機 能性物質を固定して各種機能をもたせること、およびリ ポソームの血中濃度を維持することなどが大きな課題と なっている。

2

【0003】従来、リポソーム表面上または膜中への機 能性物質の固定化に関しては、プルラン誘導体で被覆し たリポソームの表面上の多糖上に置換したアミノエチル カルパミルメチル基にケーマレイミドプチルオキシサク シニミジルを介して抗体フラグメントを結合させる方法 (Biochem. Biophys. Acta., 898, 323(1987))、ある いはあらかじめリポソーム膜形成成分中に糖脂質を加え ておき、リポソーム形成後過よう素酸酸化を行い、生じ たアルデヒド基と抗体とを反応させて固定化する方法 (J. Biol. Chem., 255, 10509(1980)) などがある。

【0004】しかし、これらの従来法では、リポソーム 調製後にリポソーム膜表面上での多段階の化学反応を行 う必要があり、このため目的とする機能性物質の導入量 が低く制限され、また反応による副生成物や不純物が混 入し、リポソーム膜へのダメージが大きいなどの問題点 がある。

【0005】一方、リポソームを生体内へ投与したと き、その多くは肝臓、脾臓などの網内系器官で捕捉され るため、十分な効果が得られないことが指摘されている (Cancer Res., 43, 5328(1983)) 。そこで、この網内 系器官で捕捉されてしまう問題点や、あるいはリポソー ム自身の崩壊性・凝集性など安定性の低さに関する問題 点を改善する方法として、リポソームの表面にポリエチ レングリコール鎖を導入することが試みられている (例 えば、特開平1-249717号公報、FEBS letters, 268, 235(1990))。また、ポリエチレングリコールで修 飾されたリポソームは、長期間にわたり血液中濃度を維 持できることが明らかになっている (Biochem. Biophy s. Acta., 1066, 29-36(1991))。しかし、このような 30 方法により得られるポリエチレングリコール鎖の導入さ れたリポソームは機能性物質と反応しないので、リポソ ーム表面上に機能性物質を固定化することはできない。 【0006】さらに、特表平4-346918号公報に は、マレイミド基を有するリポソームにまずチオール基 を付与したタンパク質(チオール化タンパク質)を反応 させ、次いで残存マレイミド基にチオール基を付与した ポリアルキレングリコール(チオール化ポリアルキレン グリコール)部分を含む化合物を反応させることによ り、網内系器官での取込の改善された薬剤含有抗体結合 リポソームが得られることが記載されている。しかし、 このリポソームでは、抗体がポリアルキレングリコール 層の下部に隠蔽され、標的部位の抗原との反応が妨げら れるため、期待される効果が十分には得られないという

【0007】また特表平5-50838号公報には、 α-ステアリルーωープロピオン酸ーポリオキシエチレ ンに代表されるようなアニオン基を有するポリエチレン グリコール誘導体からなるリポソーム製剤が開示されて いる。しかし、このポリエチレングリコール誘導体は、

50 疎水部がモノアルキル基であるためリポソーム膜から脱

問題点がある。

(3)

特開平7-242680

3

離しやすく、このためこのようなポリエチレングリコー ル誘導体を膜形成成分として含むリポソームは長期間の 安定性に劣るという問題点がある。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上記問題点を解決するため、リポソームその他の小胞体に(ポリ)オキシアルキレン鎖を導入できるとともに、脱離することなく長期にわたり安定して保持され、しかも(ポリ)オキシアルキレン鎖の先端に、簡単にかつ効率よく種々の機能性物質を共有結合によりまたは電気的に 10 固定化することが可能な反応性小胞体形成剤、この形成剤を小胞体形成成分として含む反応性小胞体、この反応性小胞体に機能性物質を固定した機能性物質固定化小胞体、および固定化小胞体の製造方法を提供することである。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明は、次の反応性小 胞体形成剤、反応性小胞体、機能性物質固定化小胞体、 およびその製造方法である。

(1) 下記一般式〔1〕で表わされる反応性ポリアルキ 20 レンオキシド誘導体からなることを特徴とする反応性小 胞体形成剤。

[化2]

$$\begin{array}{c|c} H_2C-O-R^1 \\ R^2-O-CH & O \\ & O & O \\ H_2C-OPO-(X)_p-(AO)_n-Y-COM^2 \\ & OM^1 & \cdots & (1) \end{array}$$

【式中、R¹およびR²は炭素数3~30の脂肪酸のアシル残基を表わし、同一でも異なっていてもよい。AOは炭素数2~4のオキシアルキレン基、nはオキシアルキレン基の平均付加モル数で、1~1000の正数を表わす。nが2以上の場合、オキシアルキレン基は同一でも異なっていてもよく、またランダム状に付加していても、ブロック状に付加していてもよい。XおよびYは2価の有機残基、pは0または1、M¹およびM²は水素原子またはアルカリ金属原子を表わす。〕

- (2)上記(1)記載の反応性小胞体形成剤の一種以上 を小胞体形成成分として含むことを特徴とする反応性小 胞体。
- (3)上記(2)記載の反応性小胞体に機能性物質を固定してなることを特徴とする機能性物質固定化小胞体。
- (4) 水溶性の脱水縮合剤の存在下に、上記(2) 記載の反応性小胞体に機能性物質を反応させることを特徴とする機能性物質固定化小胞体の製造方法。

【0010】本発明において、「(ボリ)オキシアルキレン」はnが1のオキシアルキレンまたはnが2以上のポリオキシアルキレンを意味する。また「(ボリ)アルキレン」も上記と同様にアルキレンまたはポリアルキレ 50

ンを意味する。

【0011】一般式〔1〕においてR¹またはR²で表わされる脂肪酸のアシル残基は、炭素数3~30、好ましくは8~20のアシル残基である。このようなアシル残基の具体的なものとしては、プロピオン酸、酪酸、カプロン酸、カブリル酸、ペラルゴン酸、カプリン酸、ウンデカン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、アラキン酸、ベヘン酸、リグノセリン酸、ソロチン酸、モンタン酸、メリシン酸、2-エチルヘキサン酸等の飽和脂肪酸のアシル残基;オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、エルカ酸、2,4-オクタデカジエン酸等の不飽和脂肪酸のアシル残基;イソステアリン酸等の分岐脂肪酸のアシル残基;リシノール酸、12-ヒドロキシステアリン酸等のアルキル基中に水酸基を有する脂肪酸のアシル残基などがあげられる。

【0012】本発明の反応性小胞体形成剤をリポソームまたは脂肪乳剤などの製造に用いる場合は、R¹またはR²で表わされる脂肪酸のアシル残基は、安定なリポソームまたは脂肪乳剤が形成できるという理由から、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、2,4-オクタデカジエン酸のアシル残基が好ましく、特にパルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸のアシル残基が好ましい。R¹とR²とは同一であってもよいし、異なっていてもよい。

【0013】一般式〔1〕のAOで表わされるオキシアルキレン基は、炭素数 2~4のオキシアルキレン基であり、オキシエチレン基、オキシプロピレン基、オキシトリメチレン基、オキシー1・2・ジメチルエチレン基、オキシテトラメチレン基などがあげられる。これらのオキシアルキレン基は、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、オキセタン、1・プテンオキシド、2・プテンオキシド、テトラヒドロフランなどのアルキレンオキシドを付加重合させた基である。一般式〔1〕のnはオキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1~1000、好ましくは10~500、さらに好ましくは20~300の正数である。

【0014】 nが2以上の場合、オキシアルキレン基の種類は同一のものでも、異なるものでもよい。後者の場合、ランダム状に付加していても、ブロック状に付加していてもよい。親水性を付与する場合、AOとしてはエチレンオキシドが単独で付加したものが好ましく、この場合、nが10以上のものが好ましい。また種類の異なるアルキレンオキシドが付加している場合、エチレンオキシドが20モル%以上、好ましくは50モル%以上付加しているのが望ましい。(ポリ)オキシアルキレン鎖に親油性を付与する場合はエチレンオキシド以外の付加モル数を多くする。

【0015】一般式〔1〕のM'およびM'は水素原子またはナトリウムもしくはカリウム等のアルカリ金属原子であり、同一でも異なっていてもよい。一般式〔1〕の

(4)

特開平7-242680

XおよびYは2価の有機残基を表わす。Xの具体的なも のとしては、次のような基などがあげられる。式中、q は1~4の整数を表わす。

【化3】

またYの具体的なものとしては、次のような基などがあ げられる。式中、rは1~4の整数を表わす。

[0016] 【化4】

-(CH₂)_r-

$$_{\rm C(CH_2)_{r}}^{\rm O}$$

【0017】一般式〔1〕で表わされる反応性(ポリ) アルキレンオキシド誘導体は、例えば次のような種々の 方法により、容易に製造することができる。

- 1) ホスファチジルエタノールアミンと、両末端にカル ポン酸ハライド基を有する (ポリ) アルキレンオキシド 誘導体とをトリエチルアミン、ピリジンなどの第3級ア ミンの存在下で、1:1~1:1000モルの仕込み比 で反応させ、次に得られた化合物中に残存する活性エス テル基を加水分解して得る方法。
- 2) ホスファチジルエタノールアミンと、両末端にカル 30 ポニルーN-オキシコハク酸イミド基、あるいはカルボ ニルー1ーオキシベンゾトリアゾール基、カルポニルー N-オキシ-5-ノルボルネン-2, 3-ジカルポキシ イミド、カルポニルーN-オキシフタルイミド、カルポ ニルー4ーオキシフェニルジメチルスルホニウム=メチ ルサルフェートなどの活性化エステル基を有する(ポ リ) アルキレンオキシド誘導体とを、1:1~1:10 00モルの仕込み比で反応させ、次に得られた化合物中 に残存する活性エステル基を加水分解して得る方法。
- 3) ホスファチジルエタノールアミンと、両末端にオキ シカルポニルイミダゾール基を有する(ポリ)アルキレ ンオキシド誘導体とを、1:1~1:1000モルの仕 込み比で反応させ、次に得られた化合物中に残存するオ キシカルポニルイミダゾール基を加水分解し、次に得ら れた化合物にさらに無水コハク酸、またはモノクロロ酢 酸などを作用させて得る方法。
- 4) ホスファチジルコリンと両末端に水酸基を有する (ポリ) アルキレンオキシドとを、1:1~1:100 0 モルの仕込み比で、ホスホリパーゼDの存在下でエス

6 ク酸、またはモノクロロ酢酸などを作用させて得る方

【0018】これらの反応は無溶媒で、または水、生理 的食塩水、リン酸緩衝液、トリス緩衝液、炭酸緩衝液な どの水系溶媒中で、またはクロロホルム、塩化メチレ ン、ベンゼン、ジエチルエーテル、メタノール、エタノ ール、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、アセ トニトリル等の有機溶媒中で、反応温度-100~+1 00℃、好ましくは0~40℃、反応時間10分間~5 10 00時間、好ましくは30分間~12時間で行うのが望 ましい。反応終了後は、蒸留、再結晶、再沈澱、吸着剤 処理、カラム処理、イオン交換、ゲル濾過、限外濾過、 透析、薄層クロマトグラフィーなどの方法により単離・ 精製することができる。

【0019】本発明の反応性小胞体形成剤は、疎水性に 富む2本の脂肪酸残基と、親水性に富む(ポリ)オキシ アルキレン基とを有しているので、優れた界面活性能を 有している。このため、本発明の反応性小胞体形成剤 は、小胞体形成成分などとして使用することができる。 ここで小胞体とは、小胞体形成成分の親水基が界面の水 相に向って配向した構造を有する粒子を意味する。具体 的なものとしては、二分子膜からなる閉鎖小胞であるり ポソーム、植物油およびリン脂質などの混合物が乳化さ れた脂肪乳剤、またはミセルなどがあげられる。

【0020】本発明の反応性小胞体形成剤は、末端に官 能性としてカルボキシル基を有しているので、アミノ 基、水酸基またはチオール基などの官能基、特に第1級 アミノ基に対して高い反応性を有している。このため、 このような官能基を有する機能性物質と容易に反応し、 共有結合が形成される。またカルポキシル基がプラスの 電荷を有する機能性物質と容易に電気的に結合する。従 って、本発明の反応性小胞体形成剤を小胞体形成成分と して用いることにより、小胞体に(ポリ)オキシアルキ レン鎖を導入できるとともに、前記官能基を有する機能 性物質またはプラスの電荷を有する機能性物質に対する 反応性を付与することができ、反応性小胞体を製造する ことができる。

【0021】また本発明の反応性小胞体形成剤はR1お よびR2の2本の脂肪酸アシル残基を有しているため、 小胞体中、特にリポソーム膜中から脱離しにくい。この ため本発明の反応性小胞体形成剤を小胞体形成成分とし て含む小胞体、特にリポソームは、1本の脂肪酸残基か らなるノニオン系界面活性剤を膜形成成分として含むリ ポソームに比べて、優れた安定性を有するものとなる。

【0022】本発明の反応性小胞体形成剤を用いて小胞 体を製造する場合、反応性小胞体形成剤は一種単独で、 または二種以上組合せて、あるいは小胞体を形成しうる 他の小胞体形成成分、例えば大豆レシチン、卵黄レシチ ン、その他のリン脂質類、コレステロール、イントラリ テル交換反応を行い、得られた化合物にさらに無水コハ 50 ビッド(大塚製薬(株)、商標)、大豆油、サフラワー

(5)

特開平7-242680

油などと混合して使用することができ、反応性リポソー ムをはじめ反応性脂肪乳剤、反応性ミセルなどの反応性 小胞体を形成することができる。この場合、小胞体は公 知の方法により製造することができる。

【0023】本発明の反応性小胞体形成剤を用いて得ら れた反応性小胞体は、一般式〔1〕で表わされる化合物 中のカルポキシル基が小胞体の表面に存在するので、こ の基を官能基として利用して、水溶性の脱水縮合剤など を用いることにより種々の機能性物質を共有結合により 導入することができる。また種々の機能性物質を電気的 10 に固定化することもできる。これにより機能性物質固定 化小胞体が得られる。

【0024】次に本発明の反応性小胞体形成剤を用いて 製造したそれぞれの反応性小胞体、および機能性物質固 定化小胞体について詳しく説明する。代表的な反応性小 胞体である反応性リポソームは、本発明の反応性小胞体 形成剤を膜形成成分(小胞体形成成分)として含有する ものである。反応性小胞体形成剤の含有量は、反応性小 胞体形成剤および他の膜形成成分の合計量に対して 0. 1~50モル%、好ましくは0.5~30モル%である のが望ましい。0. 1モル%未満では期待される効果が 小さくなるため、一般的には使用されない。また50モ ル%を超えるとリポソームの安定性が低下するため一般 的には使用されない。全膜形成成分中に占める本発明の 反応性小胞体形成剤の割合を多くするほど、固定化する 機能性物質の量をより多くすることができる。反応性小 胞体形成剤は、一種単独で使用することもできるし、二 種以上のものを組合せて使用することもできる。

【0025】反応性小胞体形成剤と混合して用いられる 他の膜形成成分としては、従来からリポソームの膜形成 30 成分として用いられているものが制限なく使用できる。 具体的には、ジホスファチジルグリセロール、カルジオ リピン、ホスファチジルイノシトール、ホスファチジル セリン、ホスファチジルエタノールアミン、大豆レシチ ン、卵黄レシチン、ホスファチジルコリン、ホスファチ ジルグリセロール等のリン脂質および脂肪酸部に不飽和 基を有する重合性リン脂質:スルホキシリボシルジグリ セリド、ジガラクトシルジグリセリド、ラクトシルジグ リセリド等の糖脂質類;コレステロール等の非極性脂 質;その他には、非イオン性界面活性剤、ホスファチジ ルポリエチレングリコール、「Biochem. Biophys. Act a., 1066, 29-36(1991)」に記載されているホスファチ ジルエタノールアミンとポリエチレングリコールとの反 応物、およびこれらの混合物などがあげられる。

【0026】反応性リポソームは、反応性小胞体形成剤 およびレシチン、コレステロール、リン脂質等の他の膜 形成成分を、有機溶媒等の適当な溶媒に溶解し、エクス ツルージョン法、ポルテックスミキサー法、超音波法、 界面活性剤除去法、逆層蒸発法、エタノール注入法、プ

ョン法、アニーリング法、凍結融解法など、種々の公知 の方法によりリポソーム化することにより製造すること ができる。また、これらの製造法を選択することによ り、多重層リポソーム、小さな一枚膜リポソーム、大き な一枚膜リポソームなど、種々の大きさや形態を有する 反応性リポソームを製造することができる。

【0027】このようにして得られた反応性リポソーム は、リポソーム膜の内外表面に(ポリ)オキシアルキレ ンからなるスペーサーを介してカルボキシル基が結合し ているので、アミノ基、水酸基、チオール基などの官能 基、特に第1級アミノ基を有する機能性物質を効率よく かつ簡単に、リポソームの二分子膜上に(ポリ)オキシ アルキレンからなるスペーサーを介して、アミド結合、 エステル結合またはチオールエステル結合により化学的 に固定化することができ、機能性物質固定化リポソーム が得られる。またカルポキシル基に、プラスの電荷を有 する機能性物質を電気的に固定化することができ、機能 性物質固定化リポソームが得られる。

【0028】 反応性リポソームに固定化できる機能性物 質としては、例えば色素、染料、放射線ラベル化合物、 蛍光化合物、化学発光化合物、電極感応性化合物等の標 識物質:光応答性化合物、pH応答性化合物、熱応答性 化合物等の外部刺激応答性化合物;酵素、抗体、その他 のタンパク質、糖、脂質、糖タンパク質、糖脂質、ホル モン等の生理活性物質;医薬などであって、分子中にア ミノ基、水酸基またはチオール基を有するもの、または プラスの電荷を有するものなどがあげられる。これらの 中では、アミノ基、特に第1級アミノ基を有する機能性 物質が好ましい。

【0029】反応性リポソーム上への機能性物質の共有 結合による固定化反応は、N-シクロヘキシル-N'-(2-モルホリノエチル) カルポジイミド=メソーp-トルエンスルホネート、1-エチル-3-(3-ジメチ ルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩など、カルボ キシル基と前記官能基とを脱水縮合させることが可能な 水溶性の脱水縮合剤の存在下、生理的食塩水、またはp H=3~10、好ましくは4~8のリン酸緩衝液、炭酸 緩衝液、トリス緩衝液、酢酸緩衝液等の種々の緩衝液な どの水系溶媒、またはこれらの水系溶媒とメタノール、 エタノール、アセトン、アセトニトリル、テトラヒドロ フラン、1, 4-ジオキサン、ジメチルホルムアミド、 ジメチルアセタミド、ジメチルスルホキシド、ピロリド ン等の有機溶媒との混合溶媒中で、反応性リポソームと 前記官能基を有する機能性物質とを-10~+100 ℃、アミノ基との反応の場合は好ましくは0~60℃、 さらに好ましくは0~40℃、水酸基またはチオール基 との反応の場合は好ましくは30~80℃で、10分間 ~300時間、好ましくは30分間~24時間攪拌下に 反応させる方法などにより、一段階で容易に行うことが レベシクル法、フレンチプレス法、W/O/Wエマルジ 50 できる。これらの条件外では、リポソームの安定性が悪

(6)

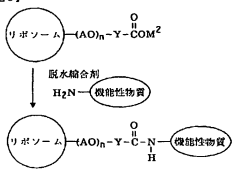
特開平7-242680

9

くなるため好ましくない。このようにして反応させることにより、リポソーム外表面に伸びる (ポリ) オキシアルキレンの先端に機能性物質が共有結合により固定化された機能性物質固定化リポソームが得られる。

【0030】リポソーム表面上でのアミノ基を有する機能性物質の固定化反応を模式的に示すと次のようになる。式中、AO、n、Y、M²は前配と同じものを示す。

【化5】



... (2)

【0031】機能性物質を電気的に固定化する場合は、 種々の緩衝液等の水系溶媒中で、反応性リポソームにプ ラスの電荷を有する機能性物質を接触させることによ り、一段階で容易に行うことができる。

【0032】反応性リポソームの内部には、一般のリポソームと同様に種々の物質を公知の方法により封入することが可能である。被封入物質としては、例えば色素、染料、放射線ラベル化合物、蛍光化合物、化学発光化合物等の標識物質;光応答性化合物、pH応答性化合物、熱応答性化合物、電極感応性化合物等の外部刺激応答性化合物;酵素、抗体、その他のタンパク質、糖、脂質、糖タンパク質、糖脂質、ホルモン等の生理活性物質;医薬;ポリアクリルアミド、ポリビニルアルコール、ポリエチレングリコール、ヒアルロン酸等の水溶性高分子類などがあげられる。固定化反応または封入操作の終了後は、必要によりゲル濾過、限外濾過、透析、遠心分離、静置沈降分離等の方法により精製を行うことができる。

【0033】機能性物質固定化リポソームは、(ポリ) オキシアルキレン鎖の先端に機能性物質が固定化されて 40 いるので、(ポリ) オキシアルキレン鎖に邪魔されることなく機能性物質の作用が十分に発揮される。また、

(ポリ) オキシアルキレン鎖が導入されているので、従来からの(ポリ) オキシアルキレン鎖導入の効果、例えば長期間にわたる血液中濃度の維持、非免疫原性、リポソーム内部に封入した物質の漏れ防止などの効果も期待できる。このため反応性リポソームは、機能性物質を固定化して機能性物質固定化リポソームの形態で、医薬の運搬体、検査薬、診断薬、センサー、固定化触媒、パイナリアの名の、パイオエレクトロニクス表子、アイクロ

10

カプセル代替品など、種々の機能性リポソームとして利 用できる。

【0034】なお、反応性リポソームを製造する際、他の膜形成成分として重合性リン脂質を配合することにより、重合性の反応性リポソームとすることができる。重合性のリン脂質としては、公知の重合性リン脂質を使用することができるが、例えば1,2-ジ(2,4-オクタデカジエノイル)-3-ホスファチジルコリンの他、野島庄七、砂本順三、井上圭三編集、1988年南江堂70発行の「リポソーム」p313~315に記載のものなどがあげられる。これらの中では、1,2-ジ(2,4-オクタデカジエノイル)-3-ホスファチジルコリンが好ましい。

【0035】重合性リポソームは、リポソーム関製後に、光重合開始剤の存在下または非存在下でUV、γ線、電子線などの光照射を行うことにより、あるいはレドックス開始剤系により、あるいはアゾ系開始剤または有機過酸化物などの存在下で加熱を行うことにより、容易に重合を行うことができる。このようにして得られたので、水溶液に分散させたままで、あるいは凍結乾燥等により粉末状に関製し、安定して使用することができる。

【0036】他の反応性小胞体としての反応性脂肪乳剤は、本発明の反応性小胞体形成剤と、大豆油、サフラワー油等の植物油と、大豆レシチン、卵黄レシチン等のリン脂質と、必要により添加される他の添加剤、例えばイントラリピッド(大塚製薬(株)製、商標)、乳化補助剤、安定化剤、等張化剤、脂溶性医薬、脂溶性生理活性物質などを含む油脂混合物が乳化されたものである。油30 脂混合物中に占める反応性小胞体形成剤の含有量は、0.1~50モル%、好ましくは0.5~30モル%であるのが望ましい。

【0037】反応性脂肪乳剤は、公知の方法により製造することができる。例えば、本発明の反応性小胞体形成剤、植物油、他のリン脂質および必要により配合する添加剤を混合、加熱し、水を加えてホモミキサー等で粗乳化し、次にマントンーガウリン型の加圧噴射式ホモジナイザー等で均質化する方法などにより製造することができる

) 【0038】このようにして得られた反応性脂肪乳剤には、反応性リポソームの場合と同様にして、同様の機能性物質を容易に固定化することができ、機能性物質固定化脂肪乳剤が得られる。このため反応性脂肪乳剤は、機能性物質を固定化して機能性物質固定化脂肪乳剤の形態で、医薬の運般体、検査薬、診断薬、センサー、固定化触媒などとして利用できる。

できる。このため反応性リポソームは、機能性物質を固 【0039】上記以外の反応性小胞体である反応性ミセ 定化して機能性物質固定化リポソームの形態で、医薬の ルは、本発明の反応性小胞体形成剤だけからなるもので 運搬体、検査薬、診断薬、センサー、固定化触媒、パイ あっても、レシチン、コレステロール、リン脂質等の他 オリアクター、パイオエレクトロニクス素子、マイクロ 50 の成分が含有されているものであってもよい。反応性ミ (7)

特開平7-242680

11

セルも反応性脂肪乳剤と同様にして機能性物質を固定化 することができ、同様の用途に利用できる。

[0040]

【発明の効果】本発明の反応性小胞体形成剤は、一般式 (1)で表わされる構造を有しているので、小胞体に (ポリ)オキシアルキレン鎖を導入できるとともに、この (ポリ)オキシアルキレン鎖の先端に、簡単にかつ効率よく種々の機能性物質を共有結合により、または電気的に固定化することができる。この場合、小胞体は長期間の保存安定性に優れている。また本発明の反応性小胞 10体形成剤を小胞体形成成分として用いることにより、(ポリ)オキシアルキレン鎖導入の効果、例えば長期間

にわたる血液中濃度の維持、非免疫原性、小胞体に内包

した物質の漏れ防止などの効果も期得できる。

【0041】本発明の反応性小胞体は、上記反応性小胞体形成剤を小胞体形成成分として含有しているので、反応性小胞体形成剤が脱離せず、長期間の安定性に優れている。また(ポリ)オキシアルキレン鎖からなるスペーサーを介して、簡単にかつ効率よく種々の機能性物質を共有結合により、または電気的に固定化することができる。

【0042】本発明の機能性物質固定化小胞体は、(ポリ)オキシアルキレン鎖の先端に機能性物質が固定化されているので、機能性物質の活性が十分に発揮される。

【0043】本発明の機能性物質固定化小胞体の製造方法は、水溶性の脱水縮合剤の存在下に、上記反応性小胞体に機能性物質を反応させるようにしているので、一段階の反応で簡単に、しかも小胞体にダメージを与えることなく機能性物質固定化小胞体を製造することができる。

[0044]

【実施例】以下、実施例により、さらに詳細な説明を行うが、本発明はこれらに限定されるものではない。 合成例 1

両末端にカルボキシル基を有するポリエチレングリコー ル誘導体 (Mw≒3000)

【化6】

n ≒ 65

3. 0g(0.9mmo1) およびジシクロヘキシルカルポジイミド204mg(0.9mmo1) を酢酸エチル10mlに溶解させ、5℃で30分間攪拌した。次にジパルミトイルホスファチジルエタノールアミン217mg(0.3mmo1)を溶解させた酢酸エチル溶液10mlを加え、さらに6時間攪拌した後、0℃で一晩静置し、析出物をろ過除去した。得られた反応混合物をヘキサン100m1中に注ぎ込み、沈殿物をろ過回収し、

12

目的の下配化合物からなる反応性小胞体形成剤を白色粉末状で得た(収率88%)。反応の進行は、IRスペクトル(KBr法)において、ホスファチジルエタノールアミン中のアミノ基($3000cm^{-1}$)の消失およびアミド結合(C=O中縮、 $1647cm^{-1}$)の生成により確認した。

【化7】

n ≒ 65

【0045】実施例1-1

卵黄ホスファチジルコリン20mg(26μmo1)、 コレステロール3. 9mg (10 µmol) および合成 例1で得られた化合物2、4mg(前記二者に対して1 0重量%)をナス型フラスコに入れ、2m1のペンゼン で溶解させた後、凍結乾燥を行った。これに生理的食塩 水1m1を加え、パス型超音波照射およびポルテックス ミキサーによりリポソーム化し、多重層リポソームを得 た。さらにエクスツルーダーにより3.0→1.0→ 0. 2μmのポリカーポネートメンプランを順次通過さ せ、大きな一枚膜リポソームを得た。得られた反応性リ ポソームの粒径をレーザー散乱粒度分布計(NICOM P社製、NICOMP370HPL、商標)を用いて測 定したところ、平均粒径254nm (CV値18%) で あった。上記リボソームを5℃で1か月間静置した後平 均粒径を測定したところ、平均粒径259nm、CV値 19%であり、安定性に優れていた。

【0046】実施例1-2

実施例1-1と同様にして、ただし反応性小胞体形成剤として下記の反応性ポリアルキレンオキシド誘導体を他の成分2者に対して5重量%の量で用いて反応性リポソームを得た(平均粒径275nm、CV値21%)。上記リポソームを5℃で1か月間静岡した後平均粒径を測定したところ、平均粒径278nm、CV値22%であり、安定性に優れていた。

【化8】

特開平7-242680

O -(CH₂CH₂O)_n-CH₂COH *【0047】実施例1-3

実施例1-1と同様にして、ただし反応性小胞体形成剤として下配の反応性ポリアルキレンオキシド誘導体を他の成分二者に対して30重量%の量で用いて反応性リポソームを得た(平均粒径238nm、CV値25%)。上記リポソームを5℃で1か月間静留した後平均粒径を測定したところ、平均粒径240nm、CV値24%であり、安定性に優れていた。
【化9】

n ≒ 30

【0048】実施例1-4

実施例1-1と同様にして、ただし反応性小胞体形成剤 として下記の反応性ポリアルキレンオキシド誘導体を他 の成分二者に対して1重量%の量で用いて反応性リポソ ームを得た(平均粒径249nm、CV値23%)。上※ ※記リポソームを5℃で1か月間静置した後平均粒径を測定したところ、平均粒径258nm、CV値26%であり、安定性に優れていた。

【化10】

j 与10、 k = 25 (ランダム状に付加)

【0049】実施例1-5

実施例1-1と同様にして、ただし反応性小胞体形成剤 として下配の反応性ポリアルキレンオキシド誘導体を他 の成分二者に対して5重量%の量で用いて反応性リポソ ームを得た(平均粒径246nm、CV値24%)。上 記リポソームを5℃で1か月間静置した後平均粒径を測定したところ、平均粒径251nm、C V値26%であり、安定性に優れていた。

【化11】

特開平7-242680

15

j ≒10、 k≒15 (ブロック状に付加)

【0050】 実施例1-6

実施例1-1と同様にして、ただし反応性小胞体形成剤 として下記の反応性ポリアルキレンオキシド誘導体を他 の成分二者に対して5重量%の量で用いて平均粒径29 4 nm (CV値25%) の反応性を有する小さな単層リ*20

*ポソームを得た。上記リポソームを5℃で1か月間静置 した後平均粒径を測定したところ、平均粒径299n m、CV値27%であり、安定性に優れていた。 【化12】

16

$$\begin{array}{c|c} \hline \\ \text{(CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O)}_{\text{J}}\text{(CH}_2\text{CH}_2\text{O)}_{\text{K}} \\ \hline \end{array} \begin{array}{c|c} O & O \\ C & C \\ C & C$$

j=5 、 k=278 (ブロック状に付加)

【0051】 実施例1-7

実施例1-1と同様にして、ただし卵黄ホスファチジル コリンの代わりに1, 2-ジ(2, 4-オクタデカジエ ノイル) - 3 - ホスファチジルコリン (DODP) を用 いて、平均粒径249nm (CV値27%) の反応性を 有する大きな一枚膜リポソームを得た。このリポソーム に 0. 75 Mradの r線照射を行ってDODPを重合 させた。得られた反応性の重合性リポソームは、Sep hadex G-50を用いてゲル濾過後、凍結乾燥し て粉末状サンプルとした。このリポソーム粉末は、生理 的食塩水で膨潤させ、再生することができた。

【0052】 実施例2-1

実施例1-1で得られたリポソーム溶液(固形分量0. 25%) $0500\mu1k$, 1mg/m101-xfh-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルポジイミド塩 酸塩水溶液(pH5)500μlを加え、5℃で30分 *50* 実施例1-2ないし1-7で得られた反応性リポソーム

間攪拌した。さらに1mg/m1濃度の西洋山葵ペルオ キシダーゼ (以下、HRPと略す) / 0. 1 Mリン酸緩 衝液 (pH7. 5) 100 μ | を加え、5℃で24時間 攪拌してHRPをリポソームに固定化した。これをSe phadex G-50を用いてゲル濾過を行い、含り 40 ポソーム分画を分取し、HRP固定化リポソームを得 た。このようにして得られたHRP固定化リポソーム溶 液 500μ 1に、HRPの基質である1, 2-フェニレンジアミン溶液 (10mmol/1) 100μlを加 え、30℃で10分間インキュペートし、さらに0.1 Ν硫酸10μ1を加えたところ、褐色の呈色が見られ た。この結果から、実施例1-1の反応性リポソーム は、HRPと攪拌するだけでHRPを固定化できること が確認できた。

【0053】実施例2-2ないし2-7

(10)

特開平7-242680

17

を用いて実施例2-1と同様にしてHRPを固定化し、HRP固定化リポソームを得た。それぞれのHRP固定化リポソームについて実施例2-1と同様にして発色試験を行ったところ、いずれの場合も褐色の呈色が見られ、HRPの固定化が確認された。

【0054】比較例1

卵黄ホスファチジルコリン 20mg ($26\mu mo1$)、コレステロール 3.9mg ($10\mu mo1$) のみを用いて、実施例 1-1と同様の操作により、固形分量 2.5 %の多重層リポソームを得た。このリポソームに実施例 10 2-1と全く同様にしてHRPを作用させ、ゲル濾過により精製した。得られたリポソーム溶液の 500μ lに、1,2-7ェニレンジアミン溶液(10mmo1/1) 100μ lを加え、30 で 10 分間インキュベートし、さらに 0.1 N硫酸 10μ lを加えたが、発色は見られなかった。この結果から、反応性小胞体形成剤を膜形成成分として含まない比較例 10 リポソームでは、HRPを固定化することができなかったことがわかる。

18

【0055】比較例2

卵黄ホスファチジルコリン20mg(2μmol)、コ レステロール3. 9mg (10μmol) およびα-ス テアリルーωーヒドロキシーボリオキシエチレン(平均 付加モル数約10) 2. 4mg (前配二者に対して10 重量%、7μmo1)をナス型フラスコに入れ、2m1 のベンゼンで溶解させた後、凍結乾燥を行った。これに 生理的食塩水1mlを加え、パス型超音波照射およびポ ルテックスミキサーにより、リポソーム化し、多重層リ ポソームを得た。さらのエクスツルーダーにより3.0 \rightarrow 1.0→0.2 μ mのポリカーポネートメンプタンを 順次通過させ、大きな一枚膜リポソームを得た。得られ たリポソームの平均粒径を測定したところ、平均粒径1 96 nm (CV値11%) であった。さらに、5℃でー 週間静置後、再び平均粒径を測定したところ288nm (CV値65%)と、平均粒径、CV値ともに大きく変 化しており、リポソームが安定に存在していないことが 分かった。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.